

(19) RU (11) 2 156 135 (13) C1

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(21)	(22) 3agenta:	2000101760/14	27 01 2000

- (24) Дете нечала дайствия патента: 27.01.2000 (46) Дета публикации; 20.09.2000
- (56) CCIJIRM: 1. WO 91/16038 A1, 31.10.1991. 2. RU 2097062 C1, 27.11.1997. 3. RU 2034505 C1, 10.05.1995. 4. RU 2077335 C1, 20.07.1997. 5. RU 2034556 C1, 10.05.1995. 6. SU 1166252 A, 23.07.1985. 7. FR. 2607132 A1, 04.10.1991. 8. EP 000679 A2, 06.06.1983.
- (98) Адрес для переписки: 103030, Москва, пл. Борьбы, д.15/1, ЗАО "ФИРН-М", Галоноку П.Я.

(71) Заявитель: Галонок Петр Яковлевич

- наконок петр экопленич, Марков Елена Алексендрович, Марков Илья Алексендрович, Гелонок Поляна Петровна
- (72) Изобретатель: Галонок П.Я., Меркова Е.А., Мерков И.А., Галонок П.П.
- (73) Петентообладатель: Галонюк Петр Яковлович, Маркова Елека Алековевне, Марков Илья Алековидрович,

Марков Елена Алекоеене, Марков Илья Алекондрович, Галонок Поляне Петровна

9

(54) АЭРОЗОЛЬНЫЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ

(67) Рафарат: Изобратания OTHERWISE V фермецевтической промышленности и маже быть использовано для приготовления лаккостванных взосзольных препаратов используваных как в медицине, так и для насыщения лекарственными препаратами помещений, использувных для содержания животных и овпьскохозяйственных птиц. Полученот ворозопъный фермациятичноский препарат на основе интерферона, используют липоссмальную суспенаию, ослясиващую альфе, или бета, или гамма-генноинка интерфарон в количестве 1000-1000000 МЕ в 1 мл суспензии. Дополнительно включекот биологически совместимый полимер,

антиоксидант, коноврвант или стабилизатор, а

также фосфотидилхопин и холястарин. В качестве биопогически оземвотимого полимера используют поливиниллирропидон was полиэтиленскоид, В качестве муюти полиотиленской, в качестве внтискомдента - Трилон Б, в качества коновованта используют нипагин. Или бисчетвертичные аммониваме соединения, или хлообутенов, или хлоогексан, а в качестве стабилизатора - сахарозу. лигосомальной результет применения лакарственной формы позволяет быстро достигать терапевтичаских целей при острых вируоных заболеваниях дыхетельных путей без побочных эффектов и без риска инфицирования при использовании ченовеческого интерфесона, 6 а.п.ф-лы.

20

_

N



(19) RU (11) 2 156 135 (13) C1 (51) ML CI / A 61 K 38/21

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 2000101750/14, 27,01.2000

(24) Effective date for property rights: 27.01.2000 (46) Data of publication: 20.09.2000

(98) Mail address: 103030, Moskva, pl. Bor'by, d.15/1, ZAO "FIRN-M", Gaponjuku P.Ja. (71) Applicant
Gaponjuk Petr Jakovlevich,
Merkova Elena Aleksecvns,
Markov ITja Aleksendrovich,
Gaponjuk Polina Petrovna

(72) Inventor: Gaponjuk P.Ja., Markova E.A., Markov I.A., Geponjuk P.P.

(73) Proprietor: Gaponjult Petr Jakovievich, Merkove Elens Alekseevne, Merkov Il'ja Aleksendrovich, Gaponijuk Polina Petrovna

2156135

2

(54) AEROSOL PHARMACEUTICAL PREPARATION

(57) Abstract: FIELD: phermeceutical industry. SUBSTANCE: interferon-base aerosol pharmaceutical preparation is prepared using liposomal suspension containing genetic engineering elpha-. camma-interferon in the emount 1000-1000000 ILI/1 ml of suspension. Preparation has additionally biologically compatible polymer, entickident, preserving agent or stabilizing agant and phosphatidylcholine and cholesterol also. Polyvinylpymolidone and/or polyethylene oxide is used as biologically compatible

Z

_

2156135

polymer Trion B is used as an antioxidant. Mogan or be-questianary ammonitium or be-questianary ammonitium or be-questianary ammonitium or be-questianary ammonitium or believed in social soci

Изобретение относита к же фозмацеатической промешленноги и може бить использовано для приготовление левротвенных архостычьки прегвратта, использувами жи в морциуем, так и для насъщения лекарственными треператами помещений, использувами, архо соррживами ховотных и овтноскоозвіственных тяки, Изостин захосольный Комешлентичноми.

препарат на основе водного лиофилизированного раствора чалова-неского интерферона (WO, N 91/18038, кп. А 61 К 912, 1991 г.).

Однако известный грепарат обяздает низкой активностью Кроме того, ак как производство дрогостоящее, так как используются кровь человека, требующая множоство дорогостоящих внальков. Техническим результатом изобретенья

является повышение эффективности препярата за счет исклопазования генно-инженерного интерферона е аэросольной форме для лечения и профиналения острых и хроических аяболеваний дыхательных путей в керотыме сроки.

Образорняти в кросинный финациализация проприяти в кросиный франциализация проворят на основ интроферен солокою проворят на основните образорняти по достояменную среднению, содрежищую влюдь, или бета, или выпеченний под

мл суспенами:
Биспотически совместимый полимер, г 0,005-0,714
Антикоидент, г - 0,0001-0,0008

Консервант, г - 0,04 - 0,09 Стабилизатор, г - 0,04 - 0,09 Фосфатирихсолия, г - 0,06 - 0,08 Холестерин, г - 0,006 - 0,01 Причем в качестве бисполически совивстимото полимера предарат содержит

70

_

N

Ö

co

Ö

поливникопиропидом и/иги политительном, А в кеместве вытыхожданта он оцеркимт Тригон Б. При использования замосте поливичелномующей и полизитительномица их берут в осотношения остгаютстваний от 11-50. Комы тото, а качнотов использования от 10-10 комы тото, а качнотов использования от 10-10 комы тото, а качнотов использования от 10-10 комы тото, а качнотов использования разможность и политительноми или хоторбутаном, или хотостекски А в кинестве стабликаютора об

одрержит сахарозу.

Оущность изобратания поясняется на следующих примерах
Поимео 1

Аэрозольный фермецевтический препарат на основе интерферона в липосомальной форме получают следующим образом. Берут слиртовой раствор раствор

расшару расшару расшару расшару расшару фофетунгилизмина и холестврина, утвривают сивоь в колбе до Оракования тонной плении. Посте выпарывания процудеают пленку мертным газом (телия), аргон, заот) и эмультируют в водней среде в соотношении 1: 20. Затем добализист затьфе-тенноминенный интерфером в буферном растворе фосфата, а также биологически созместильнай полимер - полижинолизирогизироги, автиохициант - Тригон Б, коморрафит - нипалин, стабилизатор -

скисрому — при терифириет механичности. Далее вистранции терифириет механичности образования и подаграти и нефтемы такжи при образования и передела такжи при образования при образован

спедующем соотношении хомпонентов в 1 мл суспечании Альфа-генномиконерный интерферон, МЕ

- 500000
Полизиниллирролидон, г - 0,005
Трилон Б, г - 0,0001
Нипалец г - 0,04
Сахароза, г - 0,04

Фосфатириямолян, г. - 0,06 Холиотеран, г. - 0,006 Пример 2. Осуществляют вналогично примеру 1 за исключением того, что берут бета-тен-комионерный интерферон, в

спедующем соотношения на 1 мл суспеначи: Бете-теннонакенерный интерферон, МЕ -1000 Полизтипономид, г - 0,05 Томпон 5, г - 0,0005

Бисчетвертичные эммониване осединения, г - 0,05 Сехерозе, г - 0,05

Фоофатидилислин, г - 0,07 Холестерин, г - 0,01 Пример 3. Осуществляют еналогично примеру 1 за исключением того, что берут гамме-тенновижестьюй интерферон,

поливаннялирогидон и поливтиленохоид в соотношении 1:1 или 1:50, хлорбутанол или хлоргексан в сведующем соотношении

компонентов на 1 мл суспенних Гамма-генсивканерный интерферон, МЕ - 1000000 Попивинилякрропидон и

полистиненскица, г = 0,714
Трилон Б, г = 0,0008
Хлорбутанов или хлоргексан, г = 0,09
Сахароза, г = 0,09
Фосфатиципхолин, г = 0,08

Хольотария, г. - 0,01 Использование в медятрине При вдыхании полученного препарата в течение 3-5 днай черея вжидые 3-4 часа вжидыенного достигается дочение острых джуровых забольований джили применями путай. Профилактическое применямие — в применямие путай. Профилактическое применямие — в применямие путай.

Использование в животноводства и тищеводстве. Насыщают лекарственными прогарстами помещения, используемые для содержавия животных и сельскихозяйственных тимц. Приминание нарой липодомальной

лекарственной формы позволяет быстро достигать терапектических целей при вирусных зеболеваниях дыхатальных путей баз любочных эффектов и без риска инфицирования при использовании

чеговеческого интерфорона, YEO CHE актуально в настоящее время. Срок хранения заявленного лекарственного средства не менее 1 года при температуре 4°C.

Формула изобретения:

Аэрозольный фермецевтический препарат на основе интерферона, отличающийся тем, что в качестве интарферона он содержит липосомальную суспензию, содержащую альфа или бета, или гамма- генноинженерный интерферон в количестве 1000 - 1000000 МЕ в 1 мл

 Азполопыный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что дополнительно он оодвржит биологически совместимый полимер, антиоксидант, коноереант м'или ствбилизетор, а также фосфотидилхолин и холюстерин при спедующем соотношении компонентов в 1 мл суспензии, г:

0,005 - 0,714 Антиоксидант - 0,0001 - 0,0008 Коноворант - 0,04 - 0,09

Биологически осеместимый полимер -

Стабилизатор - 0,04 - 0,9 Фоофетидилхолин - 0,06 - 0,08 Хопастерин - 0,005 - 0,01

3. Аэрозопыный фармацевтический препарат по п.1, отпичающийся тем, что в качестве биологически оовместимого полимера он содержит поливиниллирролидон

м/или полиотиленокоид. Аэрсаспьный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что в качестве антиокриданта он содержит Трило-

5. Аэрээльный фармацевтический препарат по п.1, отличающийся тем, что он содержит поливиниллирропидон

полиятилонокому в соотношении 1 : 1-50 Аэрозольный фармацевтический препарат по п.1, отпичающийся тем. что в качестве коноерванта он содержит нипагиили бисчетвертичные аммониевые соединения или хлорбутанол или хлоргековн 7. Аэрозольный фармацавтический

препарат по п.1, отличекцийся тем, что в вачестве стабилизатора он содержит сакарозу.

6